

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorisiert

- Clindamycin hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

ZODON 25 mg/ml, soluție orală pentru pisici și câini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

27.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01FF01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Rumaenien

Available in:Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

7/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0259/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Estland Finnland Deutschland

Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande

Norwegen Polen Portugal Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045130>